

The Gout TrEatment STrategy Project (GO TEST) Overture trial

Gepubliceerd: 29-06-2021 Laatste bijgewerkt: 15-05-2024

The T2T strategy is superior in obtaining gout remission compared to the T2S strategy, and cost-effective.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestart
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON26393

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

GO- TEST Overture

Aandoening

Gout

Ondersteuning

Primaire sponsor: VieCuri Medical Center

Overige ondersteuning: ZonMW & Reuma Nederland

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

The GO TEST OVERTURE study aims to demonstrate the superiority of the T2T management strategy

over a T2S approach in terms of clinical remission of gout symptoms.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Urate Lowering Therapy (ULT) plays an important role in the management of gout, however it can be implemented through different strategies. In the absence of high-quality evidence, international guidelines disagree which management strategy is optimal. The Gout TrEatment STrategy project (GO TEST) aims to compare clinical outcomes and cost-effectiveness of the Treat to Target (T2T) versus the Treat to avoid Symptoms (T2S) management strategies at two different points of the gout patients 'journey. The research protocol describes the GO TEST OVERTURE study in which gout patients not currently receiving ULT will be randomized to T2T or T2S and followed up for two years.

Doel van het onderzoek

The T2T strategy is superior in obtaining gout remission compared to the T2S strategy, and cost-effective.

Onderzoeksopzet

Baseline, T1 (1 year follow-up visit), T2 (2 year follow-up visit)

Onderzoeksproduct en/of interventie

T2T strategy, starting ULT with the goal of obtaining clinical remission and a SUA target $<0.36\text{mmol/l}$ or $<0.30\text{ mmol/l}$, intensifying ULT until targets are reached.

Contactpersonen

Publiek

University of Twente
Anusha Moses

+31534894781

Wetenschappelijk

University of Twente

Anusha Moses

+31534894781

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

To be eligible to participate in this study, a subject must meet all the following criteria:

- Patients with a clinical diagnosis of gout and/or fulfilling the 2015 ACR-EULAR criteria
- Indication for ULT
- No current use of ULT

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

A potential participant will be excluded from the study if one or more of the following criteria have been

met:

- A strong Contraindication for allopurinol, benzbromarone AND febuxostat
- eGFR < 30ml/minute
- Insufficient mastery of Dutch language to fill out questionnaires

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Actieve controle groep

Deelname

Nederland

Status:	Werving gestart
(Verwachte) startdatum:	04-03-2021
Aantal proefpersonen:	310
Type:	Verwachte startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Ja

Toelichting

TBD

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	29-06-2021
Soort:	Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 55282
Bron: ToetsingOnline
Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL9575
CCMO	NL74873.091.20
OMON	NL-OMON55282

Resultaten

Samenvatting resultaten

TBD